RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

## MINISTERE DE L'INDUSTRIE

P.V. n° 107.034

N° 6.518 M

SERVICE Classification internationale:

A 61 k // C 07 c

de la PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

Nouveaux médicaments anti-inflammatoires.

Société d'Exploitation des Laboratoires BOTTU S. A. résidant en France (Paris).

Demandé le 19 mai 1967, à 15<sup>h</sup> 30<sup>m</sup>, à Paris.

Délivré par arrêté du 9 décembre 1968.

(Bulletin officiel de la Propriété industrielle [B.S.M.], n° 3 du 20 janvier 1969.)

La présente invention à laquelle a collaboré M1e M. J. Laroche a pour objet, à titre de médicaments nouveaux et plus particulièrement de médicaments à activité anti-inflammatoire, des sels organiques liposolubles de cuivre présentés sous les formes pharmaceutiquement appropriées à administration orale.

La cuprothérapie des maladies rhumatismales est connue depuis longtemps. Des sels minéraux ou des complexes organiques de cuivre ont été employés mais uniquement par voie parentérale, intraveineuse la plupart du temps, ce qui n'est pas sans présenter d'inconvénients lors de cures prolongées. La Demanderesse a trouvé que certains sels organiques du cuivre présentant la propriété d'être liposolubles étaient d'excellents anti-inflammatoires par administration orale sans provoquer d'effets secondaires comme des lésions du tube digestif, qui interdisent l'emploi par voie orale des dérivés du cuivre habituellement utilisés en thérapeutique.

Les sels organiques liposolubles de cuivre sont choisis parmi les sels d'acides organiques pharmaceutiquement acceptables, simples ou complexes et comprenant au moins quatre atomes de carbone dans la molécule, acides et di-acides aliphatiques turés ou non, portant ou non des substitutions sur la chaîne, comme par exemple les acides butyrique, caprylique, sebacique, laurique, oléique, thioctique, cinnamique. Ces sels sont prepares par des moyens connus en eux-mêmes, salification

ou double décomposition.

L'activité particulière des produits selon l'invention provient de ce qu'ils franchissent la barrière intestinale à l'encontre des sels minéraux. Ce fait a été établi par le dosage du cuivre dans le sang et les organes (foie et rein notamment) d'animaux (Rate) traités comparativement par l'acétate cuivrique hydrosoluble, et les sels organiques de cuivre liposolubles, objets de l'invention. La détermination précise des traces de cuivre présentes est rendue possible par l'utilisation de la spectrophotométrie par absorption atomique (technique exposée dans la thèse de M. F. Rousselet, Faculté de Pharmacie, Paris, 1966).

BREVET SPÉCIAL DE MÉDICAMENT

Le tableau suivant montre que l'acétate de cuivre ne modifie pas la cuprémie, que son administration soit unique ou répétée, tandis qu'on constate une augmentation du taux de cuivre sanguin par une dose unique de caprylate et des concentrations en cuivre dans le foie et les reins nettement accrues par administration de laurate de cuivre pendant cinq jours consécutifs.

TABLEAU I

| Taux de cuirre   |                     | Sang                |
|--|---------------------|---------------------|
| Animal normai  |                     | mg p. 100 m         |
| Traitement par 12,5 mg/Rat on cuivre:  Acétate de cuivre  Voic orale:  Dosage 5 h. après:                  |                     | 140                 |
| Caprylate de cuivre  |                     | 260                 |
| Taux do cuivre   | Foio                | Rein                |
| Animal normal  | ms p. 100 g<br>0,44 | mg p. 100 g<br>1,10 |
| Traitement par 12,5 mg/Rat/ jour en cuivre: Acétate de cuivre.  Voic orale: Pdt 5 jours, doage le 6° jour: | 0,50                | 1,05                |
| Laurate de cuivre  | 1,05                | 1,38                |

9 210317 7 🔷